Japanese laid-open application H02-124883, (published on 05/14/1990, assignee Kitasato Institute, titled "Isofavone derivatives which have anti-oxidation activity and manufacturing methods") discloses isoflavone compounds that have a general formula shown below.

Claim 1 translation:

[Isoflavone compounds or salts of such isoflavone compounds that have a general formula:

$$R_{2}$$
 R_{2}
 R_{3}
 R_{4}
 R_{5}
 R_{5}
 R_{7}

wherein $\frac{1}{2}$ is double bond or single bond, X is O or H_2 , R1 – R9 are H, OH, OCH3, OC2H5, SCH3, COO, or halogen, either one of both of R1 and R1, R2 and R3, R3 and R4, R5 and R4, R6 and R7, R4 and R8, R8 and R9 can be methylendioxy group.]

Claim 2 relates to a manufacturing method using microorganism. The purpose of this research is to produce compounds that have antioxidation activity. There are data showing the antioxidation activity of these compounds.

@ 公開特許公報(A) 平2-124883

Sint. Cl. 5	識別配号	F	宁内整理番号	@公開	平成2年(1990	0)5月14日
C 07 D 311/58 311/04			7375-4C 7375-4C			
311/36 311/38			7375—4C 7375—4C			
311/64 C 09 K 15/10			7375—4C 7043—4H			
C 12 P 17/18 //(C 12 P 17/18		D	8931-4B			
C 12 R 1:465)			審査請求	え 未請求	請求項の数 2	(全11頁)

抗酸化作用を有するイソフラボン誘導体およびその製造法 ∮発明の名称

> 頭 昭63-278780 ②特

頤 昭63(1988)11月4日

東京都世田谷区瀬田5-12-7 個発 明 者

神奈川県横浜市南区六ツ川2丁目3番地の301 サンライ 小 見 山 寬 檢

ズ弘明寺104号

神奈川県横浜市緑区長津田7丁目10-18-301 信 次 船山

外1名

東京都港区白金5丁目9番1号 北里研究所(社団法

人) 弁理士 小林 和憲

1. 発明の名称 抗酸化作用を有するイソフラボン誘導体および その製造法

は2つ以上のメチレンジオキシ基を形成していて もよい)で汲されるイソフラボン誘導体またはそ

2. 特許請求の範囲

四代 理 人

山、一般式

$$R_{2}$$
 R_{1}
 R_{2}
 R_{1}
 R_{2}
 R_{3}
 R_{4}
 R_{5}
 R_{6}
 R_{7}

(式中、 ---- は一重結合または二重結合、Xは OまたはH。、R、~R、は各々H、OH、メト キシ、エトキシ、メチルチオ、カルポン酸宝たは ハロゲン原子を示すか、あるいはR」とRz、Rz ŁR., R. ŁR., R. ŁR., R. ŁR., R, とR。およびR。とR, のいずれか1つまた

(2)、ストレプトマイセス属に属し、一股式

$$R_3$$
 R_2
 R_1
 R_3
 R_5
 R_6
 R_7

(式中、 ____ は一重結合または二重結合、Xは OまたはH』、R,~R,は各々H、OH、メト キシ、メチルチオ、エトキシ、カルボン改または ハロゲン原子を示すか、あるいはR」とRェ、Rェ ŁR3 . R2 ŁR4 . R5 ŁR4 . R4 ŁR1 . R, とR. およびR. とR. のいずれかlつまた は2つ以上のメチレンジオキシ基を形成してもよ い)で表されるイソフラポン誘導体を生産する能

力を有する微生物を培他に培養してほイソフラボン誘導体を生産習慣せしめ、得られた培養物から ほイソフラボン誘導体を保取することを特徴とす る上記一般式で表されるイソフラボン誘導体また はその塩の製造法。

3. 発明の詳細な説明

(産業上の利用分野)

本発明は、抗酸化剤として有用なイソフラポン 誘導体およびその製造法に関する。

(従来の技術)

従来、天然物由来の抗酸化活性を有する物質と しては、αートコトリエノール、τートコフェロール、ピタミンE、イソフラボン誘導体などが知られている。・

イソフラボン誘導体は、極物由来または化学合成により得られることが知られている(An. Acade. Brasll. Cienc. <u>40</u>. 147-150 (1968)、Agr. Biol. Chem., <u>32</u> (6). 740~745 (1968)、J. Agr. Food. Chem..

24. 1174~1177 (1976)、米国特許第4. 157. 984 (1979)、米国特許第4. 264. 509 (1981)) が挙げられ

(発明が解決しようとする課題)

本発明は、微生物の産生する抗酸化活性物質を 得ることを目的とする。

(課題を解決するための手段)

本発明者らは、有用な生理活性物質を得ることを目的として、種々の放線面を分離し、その生産物について研究を行った結果、東京都奥武蔵の土塩から新たに分離した放線菌が、その培養物中に抗酸化活性を有するイソフラノイド誘導体を生産することを見出し、本発明を完成したものである。

即ち、本発明は、一般式

$$\begin{array}{c} R_{3} \\ R_{2} \\ \end{array}$$

(式中、 ----- は一重符合または二重結合、Xは OまたはH₂、R₁ ~R, は各々H、OH、メト キシ、メチルチオ、エトキシ、カルボン酸または ハロゲン原子を示すか、あるいはR₁ とR₃、R₂ とR₃、R₃とR₄、R₅とR₆、R₆とR₇、 R₇とR₆およびR₆とR₇のいずれか1つまた は2つ以上のメチレンジオキシ基を形成してもよ い)で表されるイソフラボン誘導体またはその塩 およびその製造法である。

上記の塩としては、薬学的に許容し得る塩が好ましい。例えば、ナトリウム塩、カリウム塩、カルシウム塩などが挙げられる。

本発明のイソフラボン誘導体を生産する能力を有する微生物は、ストレプトマイセス属に属するが、例えば本発明者らが分離したストレプトマイセス属に属する菌体 O H - 1 0 4 9 は、本発明に最も有効に使用される菌体の一例であって、本関株 O H - 1 0 4 9 の菌学的性質を示すと次の通りである。

(1) 形態的性質

栄養菌糸は、各種寒天培地上でよく発達し、分 断は観察されない。気菌糸はスターチ無機塩寒天 培地等で豊富に着生し、灰色を呈する。顕微鏡下 の観察では、気菌糸は直線状を呈し、20ケ以上 の胞子の連鎖が認められる。胞子の大きさは1. 1×0.7μmで、卵型である。胞子の表面は平 常である。菌核、胞子のうおよび遊走子は見出されない。

(II) 各種培地上での性状

イー・ピー・シャーリング (B. B. shir ling) とデー・ゴットリープ (D. Gott lieb) の方法 (インターナショナル・ジャー ナル・オブ・システィマテイック・パクテリオロジー、16巻、313頁、1966年)によって 調べた本生空図の培養性状を次表に示す。 色頃は 複単色として、カラー・ハーモニー・マニュアル 第4版(コンテナー・コーポレーション・オブ・ アメリカ・シカゴ、1958年)を用いて決定し、 色異名とともに括弧内にそのコードを併せて記し た。以下は特記しない限り、27℃、2週間目の 各増地における観察の結果である。

培養性状

シュククロー ス・硝酸塩寒 天	生育 富 金 金 河 常	實弱に生育、無色 ライトアイポリー (2 c a) 登弱、粉状、 ライトページュ (3 e c) 生産しない

	生育	良好に生育、
		ライトアイポリー
グルコース・		(2 c a)
アスパラギン	基面	ライトマスタード
寒天		タン(2 1 e)
(ISP)	永薗泉	豊富に着生、
,		ピロード状、
		シルバーグレイ
		(3 f e)
	可溶性色	生産しない
	紫	
	杂 生育	良好に生育、
		良好に生育、
グリセロール	生育	ライトアイポリー
・ グリセロール ・アスパラギ	生育	ライトアイポリー
• •	生育	ライトアイポリー (2 c s) コパルトタン
・アスパラギ	生育	ライトアイポリー (2 c a) コパルトタン (2 q e)
・アスパラギ ン寒天	生育	ライトアイポリー (2 c s) コパルトタン (2 q e) 登寫に着性、

	可溶性色素	アミューズ (5 f e) 生産じない
	生育	良好に生育、 ライトホィート (2 e s)
スクーチ・無	塞面	ライトマスタード
微塩寒天		タン (2 i e) ・
(157)	米菌及	豊富に菊生、
		ピロード状、
		アミューズ
		(5 f e)
	可溶性色	生産しない
	茶	
	生育	良好に生育、
チロシン寒天		アイボリ
(·1 \$ P)		(2 d b)
ı l		

異面	クラブブラウン
	(3 p ℓ)
永固泉	中程度に著性、
	ピロード状、
	コパルトグレイ
	(2 f e)
可溶性色	生産しない
看	
生育	中程度に浸透して
	生育、
	ライトアイポリー
	(2 c a)
裏面	ライトマスタード
	タン
	(2 i e)
永菌 汞	中程度に養成、
	ピロード状、
	シャドーグレイ
	(5 i h)
	可溶性色素

	可溶性色素	生産しない
酵母エキス・ 麦芽エキス寒	生育	中程度に生育、 ライトアイポリー (2 c a) ライトマスタード タン (2 i e) 中程度に若生、 ピロード状、
天(ISP)	可溶性色素	ピロード状、 アミューズ (5 f e) 生産しない
荣餐班天	生育	良好に生育、 ライトホィート (2 e a) パンブー (2 g c)

. 1	余菌泉	豊富に着生、
		ピロード状、
		ブッシウィロー
		グレイ
1		(5 d c)
	可溶生色	生産しない
	荣	
	生育	良好に生育、
		ローズベージュ
		(4 g c)
	蓝面	ライトアンパー
ペプトン・酵		(3 i c)
母エキス寒天	気菌糸	中程度に著生、
(ISP)		ピロード状、
		クリーム
		()
	可溶性色	メイプル
	素	(4 2 e)
1	İ	ļ

ı 1	生育 !	並弱に生育、
		類色
グルコース・		
硝酸塩寒天	夏面	パール(3ba)
	気菌糸	強闘に着生、
		サンド
		(3 c b)
	可溶性色	生産しない
	素	
		· · · · · · · · · · · · · · · · · · ·
	生育	良好に生育、
		ライトアイボリー
		(2 c a)
グリセロール	華西	サンド
・リンゴ酸カ		(3 c b)
ルシウム蹇天	朱图虎	中程度に着生、
		ピロード状、
		アミューズ.
		(5 f e)
	可溶性色	生産しない
	素	
l.	ı	•

		
	生育	良好に生育、
		ライトアイポリー
•		(2 c a)
	XX 100	ライトホィート
グルコース・		(2 e a)
ペプトン寒天	気菌糸	中程度に着生、
	100	ピロード状、
		ホワイト (a)
		あるいは
		パールグレイ
		(13dc)
	可溶性色	生産しない
	素	
Ĺ		

- (1(1) 生理学的错性質
 - (1)メラニン色素の生成
 - (イ) チロシン寒天

陰性

(ロ) ペプトン・イースト鉄楽天

陰性

(ハ) グルコース・ペプトン・ゼ

ラチン培地(21~23℃) 陰性 (ニ)トリプトン・イースト液・ 陰性 (2)チロシナーゼ反応 陰性 (3)硫化水素の生産 陰性 (4)硝酸塩の遅元 陰性

(5)ゼラチンの液化 (21~23℃) ·(グルコース・ペプトン・ゼラチン

(9) (9) (1) (1) (2) (3) (4) (5) (5) (5) (6) (7) 脱胎乳の凝固(3.7 で) 陰性 (8) 脱胎乳のペプトン化(3.7 で) 随性

(9)生育温度疑問 (10~37で)

on 炭素源の利用性

(プリーダム・ゴトリープ 寒天培地)

利用する : グルコース、マンノース、キ

シロース、フラクトース、ア

ラピノース

やや利用する;シュークロース

利用しない ;ラフィノース、イノシトール

、ラムノース、メリピオース

、セルロース

00セルロースの分解

陰性

(IV) 紐胞壁組成

柏跑壁のジアミノピメリン酸はLL型である。 以上、本国の国学的性状を要約すると次の廻り である。気菌糸の形態は直線状で、長い胞子镇を 形成する。胞子の裏面は平滑である。培養状の錯 性質としては、栄養菌糸はアイポリー系の色調を 量し、気団糸は灰色系の色調を呈する。可溶性色 素は生産しない。これらの結果から、本菌株はス トレプトミセス属に属する困種であり、プリドハ ムとトレスナーの分型(バージズ・マニュアル・ オブ・デターミネーティブ・バクテリオロジー、 第8版、748~829頁、1974年) による グレイシリーズに属する図種であると考えられる。 なお、本曽株はストレプトマイセス エスピー · OH - 1049 (Streptomýce s sp. OH-1049) と称することとした(工 乘技術院微生物工業技術研究所、受託書「做工研

国客託第9858、FERM P-9858」)。

以上、イソフラボン誘導体生産関について説明したが、放級関の一般的性状としてではなく、一定したものではなく、自然的にあるいは通常行われる紫外線照射、X な位に誘導剤などを用いる人工的変位誘導剤などを用いる人であり、なり変位することは周知の事実では決ちのような人工の変位はは勿論、自然なできるとができる。

本発明においては、先ずストレプトマイセス属 に属し、イソフラボン誘導体を生産する能力を告 する微生物が適当な暗地に培養される。本数と生 の培養においては、通常放縁では、数生物が 一般に用いられる。培地としては、数生物が し得る関素源、宿化し得る空素源、を に応じ無額塩などを含有させた栄養・地がは にたいる。同化し得る炭素源としては、グルコース、 フラクトース、マルト マル・デキストリン、

培養は通常浸とうまたは通気復伴培養などの好気的条件下で行うのがよい。工業的には深部通気復伴培養が好ましい。培養温度は20~40ででも行い得るが、通常は24~30でで行うのが好ましい。培養時間は、液体培養の場合、過常1~8日培養を行えばよいが、好ましくはイソフラボ

ン誘導体の培養物中の蓄積量が増大に進した時に 培養を終了すればよい。これらの培地組成、 培地 の微性、培養温度、 健伴速度、 通気量などの培 ・ 協性は使用する菌株の種類や外部の条件など とて好ましい結果が得られるよう適宜調節、 選択 されることは言うまでもない。 液体培養におい 発泡があるときは、 シリコン油、 植物油、 界面活 性剤などの消泡剤を適宜使用される。

このようにして得られた培養物中に習積されたイソフラボン誘導体は固体内および培養譲渡中に合有されるので、遠心分離して培養ろ液と関体とに分離し、各々からイソフラボン誘導体を採取するのが有利である。

培養ろ液からイソフラボン誘導体を採取するには、培養ろ液を酢酸エチル等の非親水性有機溶媒で抽出するか、あるいは培養ろ液を活性炭、アルミナ、多孔性合成高分子樹脂、イオン交換樹脂などに吸着させ、酢酸エチルなどの溶出溶媒で溶出し、得られた抽出液または溶出液を減圧濃縮するか、またはヘキサンなどの有機溶媒を加えて沈澱

このようにして得られたイソフラボン誘導体としては、例えば第1表に記載のOH-1049P 物質、OH-1049Q物質、OH-1049R 物質が挙げられる。

第1度

化学	OH-1049P	OH-10490	0K-1049R
	物質	物質	物質
構造		 	

次に実施例を挙げて本発明を具体的に説明する。 (実施例)

実施例1

OH-1049P、Q、R生産関の培養

500m & 容坂口フラスコに食塩 0.3%、きな粉 2.0%、グリセロール 2.0%を含む液体培地 (p H 7.0) (A 培地) 100m & を液関し、これにグルコース 1.0%、ペプトン 0.5%、肉エキス 0.5%、食塩 0.3%、寒天 1.2%を含む寒天料面培地上に 27 でで 14 日間培養したストレプトマイセス エスピー・〇Hー1049の斜面培養から1白金耳を接種し、 提幅17cm、毎分 120回往復するレンプロカル・シェーカーで、27 でで 72時間振とう培養して複母を得た。

次に30 & 容ジャー・ファーメンターに A 培地 20 & を仕込み滅歯した後、上記方法で得られた 種母1 & を無関的に移植し、28 ℃で毎分150 & の空気を通気し、優搾しながら3日間培養して、 培養板約20 & を得た。

х	0	· o	0
R,	н	н	он
R 2	. н	н	н ,
R,	ОН	он	ОН
R4	ОН	н	CI
R s	н	H	H
R.	н	он	он
R,	ОН	ОН	ОН
R.	H	н	н
R.	Н	Н	н
υν	集1図の通	第2図の通	第3図の通
	り (メタノ	り(メタノ	り(メタノ
	ール中)	ール中)	ール中)
IR	第4図の遺	第5図の通	第6図の通
·	り (КВг	ኃ (KBr	ጛ (K B r
	法)	法)	法)
	<u></u>	L	L

実枪倒2

療養物からのOH-1049P、Q、Rの抽出 実施例1で得られた培養液に約1kgのハイフロースーパーセルを加え吸引速過し、その培養さ 被約20 ℓに20 ℓの酢酸エチルを加え機伴・抽出した。水層と酢酸エチル層とを分液後、水層に再び10ℓの酢酸エチル層とを分液後、油出した。水路と酢酸エチル層とを分液後、肉酢酸エチル層とも分液を放圧濃縮し、濃溶液を含わせ、約2ℓになるまで減圧濃縮し、濃溶液を約ℓℓの脱イオン水で洗浄した後、有機溶媒層を無水硫酸ナトリウムで処理して脱水し、溶媒を減圧下で留去した。このようにして、OH-1049P、QおよびR物質を含有する油状物質を得た。

実施例3

<u>シリカゲルクロマトグラフィーによる抗生物質</u> OH-1049P、Q、Rの検照

実施例2で得られた油状物質を、予めクロロホルムを用いて充填された内径70mm、長さ300mmのシリカゲル60(Merck社製)カラ

ムに吸者せしめ、クロロホルムからメタノールに連続的に変化させる溶出溶紅を用いてクロマトグラフィーを行った。溶出液のうち、抗酸化活性のあるフラクションを築め、滅圧違縮し、純度約10%程度のOH-1049P、Q、R物質含有距分を得た。

実施例 4

<u>高迪液体クロマトグラフィーによるOH-10</u> 4 9 P、Q、R物質の単離

実施例3で得たOH-1049P、Q、R物質合有函分からOH-1049P、Q、Rの終品を得るために次の高速クロマトグラフィーにより分離特勢した。

高速液体クロマトグラフィーは、送液ポンプとしてTORIROTARY-V(日本分光製)、 検出器としてUVIDEC-100-V(日本分光製)、カラムは、オクタデシルシラン化シリカゲルのYMCD-ODS-5、内径20mm×日さ250mm(山村化学研究所製)を用いた。実施例3で得たOH-1049P、Q、R粗生成物

約1mgを10mgに溶解させたサンプルを注入し、展開溶出溶媒としてメタノールー水(1:
1)混合溶媒を用い、被長270nmの繋外部吸収でOH-1049P、Q、R物質に該当するピークを集めた。この適分を波圧濃縮して抗OH-1049P、Q、Rの純品をそれぞれ約0.1mgを併た。

実施例 5

分取環層クロマトグラフィーは、液層クロマトグラフィー用プレートとしては、シリカゲル 6 OF ssc、20×20cm (Merck社製)を用い、実施例 3 で得たOH-1049P、Q、R 租生成物 20mgを少量のクロロホルムに溶かし、これをシリカゲルプレートに帯状にスポットした。この環質板をクロロホルムーメタノール(9:1) 混合溶媒で展開し、UVランプ(254 nm)下で検出され得るOH-1049P、Q、Rを含有する帯を援き取られたシリカゲルを、アセ

トンを用いてOH-1049P、Qを抽出することにより、OH-1049P、Q、R物質の純品 各々約1.5mgを得た。

(発明の効果)

本発明のイソフラボン誘導体は抗酸化剤として有用である。活性酵素定量法(Uchiyama6、Anal.Biochem..Bi.271~278)により、その抗酸化活性を試験した。その結果は第2次の通りである。

第2表 抗酸化力の比較*

<u>サンプル禮度</u> サンプル名	100	20	10	4 2 (µg		
αートコトリ エノール	100	100	•	92 -	42	-
ィートコフエ	100	41	-	4 -	3	•
ロール ビタミンE	87	25		2 -	0	
O H -1049 P	98	98	•	84 -	42	







